NEW METHOD FOR MEASURING OXIDATIVE DAMAGE OF DNA BY USING HYDROXY RADICAL (OH)

Patent number:

JP8189929

Publication date:

1996-07-23

Inventor:

OCHI HIROTOMO; NARASHIMAN RAMARATSUNAMU;

SUGIYAMA HIROYUKI; MATSUKI KAZUMI

Applicant:

NIKKEN FOOD KK

Classification:

- international:

G01N30/88: G01N33/50; G01N30/00; G01N33/50;

(IPC1-7): G01N33/50; G01N30/88

- european:

Application number: JP19950002563 19950111 Priority number(s): JP19950002563 19950111

Report a data error here

Abstract of JP8189929

PURPOSE: To easily measure the degree of suppression of the oxidative damage of DNA caused by foods by means of an in-vitro system by using the produced amount of 8-OHdG (8-hydroxydeoxyguanosine) as the index of the degree of oxidative damage of DNA caused by OH radical. CONSTITUTION: The degree of oxidative damage of DNA caused by OH radical is measured by means of an in-vitro system by using the produced amount of 8-OHdG as an index. In addition, the oxidation of 2' deoxyguanosine which is considered to be a site to be damaged in the structure of DNA molecules is induced and the oxidized 2' deoxyguanosine is used as the model of the oxidative damage of DNA. This reaction does not take long time and does not require any complicated container, because the reaction is caused by inducting the oxidation of the 2' deoxyguanosine by sending compressed air into a sample solution and generating OH radical through a Fenton's reaction. In addition, since the produced amount of 8-OHdG is measured by using high precision liquid chromatography, the measurement can be continued in a non- attended state when the measurement is repeatedly performed due to a large number of samples.

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

PC-9345

国際調查報告で

挙げられた文献

言t 4 1件

(12)公開特許公報 (A)

(19)日本国特許庁 (JP)

特開平8-189929

(43)公開日 平成8年(1996)7月23日

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FΙ

技術表示箇所

GO1N 33/50

P

庁内整理番号

30/88

Е

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全5頁)

(21)出願番号

特願平7-2563

(22)出願日

平成7年(1995)1月11日

(71)出願人 591137031

日研フード株式会社

静岡県袋井市春岡723-1

(72)発明者 越智 宏倫

静岡県袋井市春岡693-20

(72)発明者 ナラシマン・ラマラッナム

静岡県袋井市春岡723番地の1 日研フー

ド株式会社内

(72)発明者 杉山 裕之

静岡県袋井市春岡723番地の1 日研フー

ド株式会社内

(74)代理人 弁理士 鈴木 正次

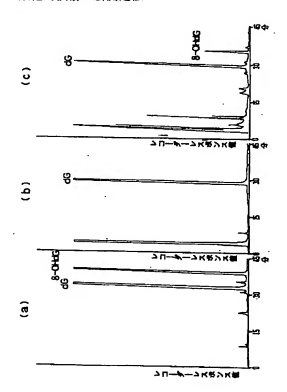
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】ヒドロキシ (・OH) ラジカルによるDNAの酸化的損傷の新測定法

(57)【要約】

【目的】 この発明は、野菜、海藻、香辛料などいろいろな食品、または天然物から抗酸化物を夫々抽出し、それが生体のDNAの酸化的損傷に影響する度合いを、in vitro系で簡易に測定することを目的にしたものである。

【構成】 ・OHラジカルによるDNAの酸化的損傷の 度合の指標を、8-OHdG生成量とし、インビトロ (in vitro)系で測定することを特徴とした・ OHラジカルによるDNAの酸化的損傷の新測定法。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 ・OHラジカルによるDNAの酸化的損 傷の度合の指標を、8-OHdG生成量とし、インビト 口(in vitro)系で測定することを特徴とした ヒドロキシ(・OH)ラジカルによるDNAの酸化的損 傷の新測定法。

【請求項2】 DNA分子の構造中、特に酸化的損傷を 受けやすい部位とされる2´デオキシグアノシンを用い てその酸化を誘導し、これをDNAの酸化的損傷のモデ ルとしたことを特徴とする請求項1記載のヒドロキシ (・OH) ラジカルによるDNAの酸化的損傷の新測定 法。

【請求項3】 8-OHdG(8-ヒドロキシデオキシ グアノシン) の生成量は高速液体クロマトグラフィー (HPLC) を用いて測定することを特徴とした請求項 1記載のヒドロキシ (・OH) ラジカルによるDNAの 酸化的損傷の新測定法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

DNAの酸化的損傷の度合の指標を、8-OHd G生成 量とし、インビロト (in vitro) 系で測定する ことを目的としたヒドロキシ (·OH) ラジカルによる DNAの酸化的損傷の新測定法に関するものである。

[0002]

【従來の技術】従來DNAの酸化的損傷の指標として、 8-OHdG生成量がよく用いられてきたが、多くの実 験では、ラットやヒトの血清、尿中の8-OHdG生成 量を測定するなど、インビボ (in vivo) 系で測 定が行われていた。

[0003]

【発明により解決すべき課題】DNAの酸化的損傷は、 癌や糖尿病などの病気を引き起こしたり、老化の原因に もなることが知られている。そこで従來は前記のような DNAの酸化的損傷の度合を測定する方法が採用されて いるが、この方法は幾多の利点がある反面、動物実験施 設の設置が必要であり、ヒトの血液を用いる場合には、 採血、分析の専門家を必要とするなどコストもかかり、 時間もかかるうえ、個体差なども考慮に入れねばなら ず、数多くの試料のスクリーニングには不向きであっ た。

[0004]

【課題を解決する為の手段】この発明では、DNAの酸 化的損傷モデルとして、2~-デオキシグアノシンの酸 化を誘導した。その反応は、試料溶液中に圧縮空気を1 時間送り込み、フェントン反応で・OHラジカルを発生 させ、2 デオキシグアノシンの酸化を誘導させるとい うもので、測定時間もかからず、装置も、空気を送り込 むボンベさえあればよいというものである。また、髙速 測定も、1つの試料溶液を測定するのに約50分ででき るのでサンプルが多かったり、繰り返し測定を行う場合 などには、オートサンプラーに試料をセットしておけば よく、その後、人が不在でも測定の継続が可能となる。

【0005】即ちこの発明は・OHラジカルによるDN Aの酸化的損傷の度合の指標を、8-OHdG生成量と し、インビトロ (in vitro) 系で測定すること を特徴としたヒドロキシ(・OH)ラジカルによるDN Aの酸化的損傷の新測定法である。またDNA分子の構 10 造中、特に酸化的損傷を受けやすい部位とされる2´デ オキシグアノシンを用いてその酸化を誘導し、これをD NAの酸化的損傷のモデルとしたものであり、8-OH dG(8-ヒドロキシデオキシグアノシン)の生成量は 高速液体クロマトグラフィー (HPLC) を用いて測定 することを特徴としたものである。

[0006]

【実施例】

(1) 試料の調製

ごぼう20gを水洗後、包丁で細切し、これに500m 【産業上の利用分野】この発明は・OHラジカルによる 20 1 の水を加え、95℃で1時間煮た後、3000rpm で10分間遠心分離し、その上澄液だけをとって、沈澱 物を除去する。ついで上澄液をロータリーエバポレータ ーにかけて、40℃でブリックス30まで濃縮し、この 濃縮液を遠心濃縮機にかけ、40℃で真空中で乾固し、 試料として供した。

【0007】(2)試薬の調製

- 1) 0.1M りん酸ナトリウム緩衝液 (pH6.8)
- 2) 10mg/mL 試料溶液(りん酸ナトリウム緩衝 液中)
- 30 3) 3. 196 mM 2 デオキシグアノシン (dG) (9.1mg/10ml りん酸ナトリウム緩衝液)
 - 4) 0. 1M アスコルビン酸(0.176g/10m L りん酸ナトリウム緩衝液)
 - 5) 0. 1M エチレンジアミン4酢酸 (EDTA)
 - (0.372g/10mL りん酸ナトリウム緩衝液)
 - 6) 0. 1M 硫酸鉄 (II) 7水和物 (0. 278g/ 10mL りん酸ナトリウム緩衝液)

【0008】(3)2´デオキシグアノシンの酸化およ び8-OHd G生成量の測定

40 試験官内で10mg/mL 試料溶液(500μL)、 3. 196 mM 2 デオキシグアノシン (780 μL)、0.1M アスコルビン酸(140μL)、0. 1M EDTA (65 µL) を混合し、50℃で1時間 インキュベートする。これに、O. 1M 硫酸鉄(II) 7水和物(1 5 μL)を添加し、約 2 0 mL / m i n の 流量で圧縮空気を流し込み、2´デオキシグアノシンの 酸化を誘導する。反応液中に生成された8-OHdG生 成量を反応前と1時間反応後に高速液体クロマトグラフ ィー(HPLC)を用いて測定する。なお、コントロー 液体クロマトグラフィー(以下HPLCという)による 50 ルは試料溶液を添加せず、代わりにりん酸ナトリウム緩

3

衝液を500μL加えて、同様の実験を行った。

【0009】(4) HPLCの測定条件

カラム; Nakarai tesque COS

MOSIL-5C18 (4. $6 \times 150 mm$)

溶媒; A液 酢酸緩衝液 (pH4.2)、B液

50%アセトニトリル/メタノール (70/30)

流量;

0.8 mL/m i n

カラム温度; 30℃ 検出波長; 254nm

濃度勾配; B液

B液 0分 0%

40分 10%

50分 15%

【0010】以上のように実験を行った。ごぼうと同様

の処理により他の試料も処理し、同様の測定を行った結果を表1に示した。また、コントロールのインキュベート前と後のクロマトグラムを図1に示し、ごぼう、紫大根葉、青しそ、じゃがいも、黒豆、コントロールのクロマトグラムを図2に示した。

[0011]

【表1】

表1 各野菜類エキスの8-OHdG抑制測定結果

サンプル	8-OHdG生成(X)	コントロールと 比較(※)	抑制作用(%)
א-פלעב	12. 58	100.00	0
カリフラワーエキス	1.82	14.47	85.53
カリフラワー生ジュース	1. 94	15. 42	84.58
bad (odkla) 葉zfa	2.06	16.38	83.62
わさび (のめにしき) 生フュース	2. 29	18.20	81, 80
芽キャペラエキス	2. 43	19.32	80.68
小豆玤ス	2. 59	20.59	79, 41
ben (And) 葉z+x	2.83	22.50	77.50
afilt	2.87	22.81	77.19
to#II bit	2.88	22.89	77.11
bさび(はしば)葉生シュース	2. 91	23.13	76.87
シイタケエキス	8.02	24.01	75.99
プロッコリーエキス	3. 59	28.54	71.46
シャロットエキス	3. 79	30.13	69.87
大根エキス	3. 81	30.29	69.71
骨じそエネス	3.83	30.45	69.55
紫大根葉エキス	3. 95	31.40	68.60
7ェネグリータ 葉エキス	4.04	32.11	67.89
ガーリックエキス	4.05	32.19	67.81
アーテイチョークエキス	4. 13	32.83	67.17
オニオンエキス	4. 43	35. 21	64. 79
黒豆エキス	4. 52	35.93	64.07
マッシュルームエキス	4.56	36, 25	63.75
ピーマンエキス	4.70	37.36	62.64
サラグ葉エキス	5. 27	41.89	58.11
大根葉エキス	5. 34	42. 45	57. 55
コリアンダー葉エキス	5.46	43.40	56.60
緑茶エキス	5. 55	44.12	55.85
紫大根珠	6. 13	48.73	51. 27
こなうエキス	6.81	54.13	45.87

[0012]

【発明の効果】この発明によれば、簡易にin vit ro系での、食品によるDNAの酸化損傷の抑制の度合いが測定できる。また、食品だけでなく、薬品、化粧品などにも応用が可能である。この発明を利用して、数多くの試料のスクリーニングを行い、良い結果のでたもの 50

について、さらに動物実験またはヒトを被検者とした実験を行い、効果を確認できるので、測定の無駄を最少限に抑えることができる。またこの発明を利用することにより、測定について大幅なコストの削減、時間の短縮及び労力の激減ができるなどの諸効果がある。

【図面の簡単な説明】

6

【図1】 (a) HPLCによるスタンダードの図。

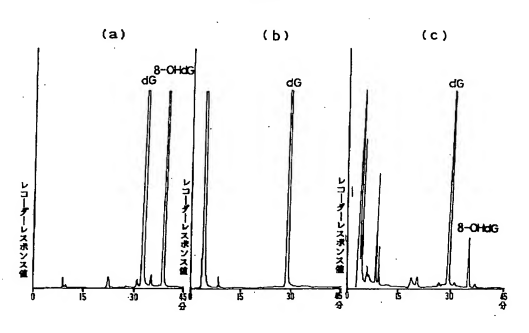
(b) 同じく50℃での・OHラジカル生成系による酸化反応前の図。(c) 同じく50℃での・OHラジカル生成系による酸化反応1時間後の図。

【図2】(a) HPLCによるごぼうエキスの図。

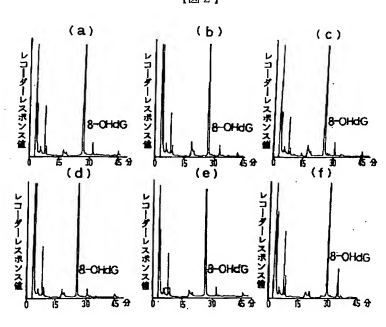
(b) 同じく紫大根葉エキスの図。 (c) 同じく青しそエキスの図。 (d) 同じくじゃがいもエキスの図。

(e) 同じく黒豆エキスの図。 (f) 同じくコントロールの図。

【図1】



【図2】



フロントページの続き

(72)発明者 松木 和美 静岡県袋井市春岡723番地の1 日研フー ド株式会社内